

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2004-250340

(43)Date of publication of application: 09.09.2004

(51)Int.CI.

CO7D309/14

(21)Application number : 2003-039554

(71)Applicant : UBE IND LTD

(22)Date of filing: 18.02.2003

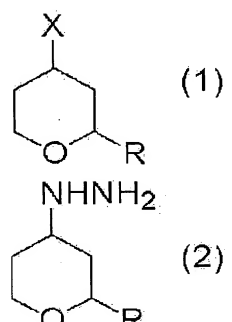
(72)Inventor: NISHINO SHIGEYOSHI

HIROTSU KENJI SHIMA HIDEYOSHI **IWAMOTO KEIJI** MAE TOSHIYUKI HARADA TAKASHI

(54) METHOD FOR PRODUCING 4-HYDRAZINOTETRAHYDROPYRANE COMPOUND OR ITS ACID SALT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing a 4-hydrazinotetrahydropyrane compound or its acid salt, by which the industrially suitable 4hydrazinotetrahydropyrane or its acid salt can simply be produced without needing a complicated operation. SOLUTION: This method for producing the 4hydrazinotetrahydropyrane compound represented by formula (2) (R is H or a hydrocarbon group) or its acid salt is characterized by reacting a 4-substituted tetrahydropyrane compound represented by formula (1) (X is a releasing group) with hydrazine.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

04.02.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

, [Date of extiniction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2004-250340 (P2004-250340A)

(43) 公開日 平成16年9月9日(2004.9.9)

(51) Int. C1.7 CO7D 309/14 FI

CO7D 309/14

テーマコード(参考)

4CO62

審査請求 未請求 請求項の数 3 〇L (全 7 頁)

(21) 出願番号 (22) 出願日	特願2003-39554 (P2003-39554) 平成15年2月18日 (2003.2.18)	(71) 出願人	000000206 宇部興産株式会社 山口県宇部市大字小串1978番地の96
		(72) 発明者	西野 繁栄
		()	山口県宇部市大字小串1978番地の5
		1	宇部興産株式会社
	t		宇部研究所内
		(72) 発明者	弘津(建二)
			山口県宇部市大字小串1978番地の5
			字部與産株式会社
			宇部研究所内
•		(72) 発明者	島 秀好
	•		山口県宇部市大字小串1978番地の5
			宇部興産株式会社
			宇部研究所内
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 4-ヒドラジノテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩の製法

(57)【要約】

【課題】本発明は、繁雑な操作を必要とせず、簡便な方法にて、4-ヒドラジノテトラヒ ドロピラン化合物又はその酸塩を製造出来る、工業的に好適な4-ヒドラジノテトラヒド ロピラン化合物又はその酸塩の製法を提供することを課題とする。

【解決手段】本発明の課題は、一般式(1)

【化1】



(1)

(式中、Rは、水素原子又は炭化水素基を示し、Xは、脱離基を示す。) で示される4-置換-テトラヒドロピラン化合物にヒドラジンを反応させることを特徴と する、一般式(2)

【化2】

【特許請求の範囲】

【請求項1】

一般式(1)

【化1】



(1)

10

20

30

(式中、Rは、水素原子又は炭化水素基を示し、Xは、脱離基を示す。) で示される4-置換-テトラヒドロピラン化合物にヒドラジンを反応させることを特徴と する、一般式(2)

【化2】



(2)

(式中、Rは、前記と同義である。)

で示される4-ヒドラジノテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩の製法。

【請求項2】

反応を有機溶媒中で行う請求項1記載の4-ヒドラジノテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩の製法。

【請求項3】

有機溶媒がアルコール類である請求項2記載の4-ヒドラジノテトラヒドロピラン化合物 又はその酸塩の製法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、4-ヒドラジノテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩の新規な製法に関する。4-ヒドラジノテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩は、医薬・農薬等の合成原料として有用な化合物である。

[0002]

【従来の技術】

従来、4-ヒドラジノテトラヒドロピラン化合物、例えば、4-ヒドラジノテトラヒドロピランの存在は開示されてあるものの、その製法についての詳細な記載は全くなかった (例えば、特許文献 1 参照。)。

[0003]

40

【特許文献1】

米国特許第5, 334, 595号明細書

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の課題は、即ち、繁雑な操作を必要とせず、簡便な方法にて、4ーヒドラジノテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩を製造出来る、工業的に好適な4ーヒドラジノテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩の製法を提供するものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】

本発明の課題は、一般式(1)

[0006] [4k3] X (1)

[0007]

(式中、Rは、水素原子又は炭化水素基を示し、Xは、脱離基を示す。) で示される4-置換-テトラヒドロピラン化合物にヒドラジンを反応させることを特徴と する、一般式(2)

[0008] [化4]



(2)

[0009]

(式中、Rは、前記と同義である。)

で示される4-ヒドラジノテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩の製法によって解決される。

[0010]

【発明の実施の形態】

本発明の反応において使用する4ー置換ーテトラヒドロピラン化合物は、前記の一般式(1)で示される。その一般式(1)において、Rは、水素原子又は炭化水素基であり、炭化水素基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基等のアルキル基;シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等のシクロアルキル基;ベンジル基、フェネチル基等のアラルキル基;フェニル基、トリル基、ナフチル基等のアリール基が挙げられる。なお、これらの基は、各種異性体も含む。

[0011]

又、Xは、脱離基であり、例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ョウ素原子等のハロゲン原子;メタンスルホニルオキシ基、エタンスルホニルオキシ基、1ープロパンスルホニルオキシ基、2ープロパンスルホニルオキシ基等のアルキルスルホニルオキシ基;ベンゼンスルホニルオキシ基、pートルエンスルホニルオキシ基、2,4,6ートリメチルベンゼンスルホニルオキシ基、2,4,6ートリイソプロピルベンゼンスルホニルオキシ基、pーメトキシベンゼンスルホニルオキシ基、pークロロベンゼンスルホニルオキシ基、oーニトロベンゼンスルホニルオキシ基等のアリールスルホニルオキシ基が挙げられるが、好ましくはアルキルスルホニルオキシ基、アリールスルホニルオキシ基、更に好ましくはメタンスルホニルオキシ基、pートルエンスルホニルオキシ基である。

[0012]

本発明の反応で使用するヒドラジンの量は、4 - 置換 - テトラヒドロピラン化合物 1 モルに対して、好ましくは 1 . 0 ~ 2 0 . 0 モル、更に好ましくは 4 . 0 ~ 1 5 . 0 モルである。なお、該ヒドラジンは、水和物や酸塩等のいずれの形態でも構わない。

[0013]

本発明の反応は有機溶媒中で行うのが好ましい。使用する有機溶媒としては、反応を阻害

20

30

10

20

50

しないものならば特に限定されず、例えば、メタノール、エタノール、nープロピルアルコール、イソプロピルアルコール、nーブチルアルコール、secーブチルアルコール、tーブチルアルコール等のアルコール類;ベンゼン、トルエン、キシレン、メシチレン等の芳香族炭化水素類;クロロホルム、ジクロロエタン等のハロゲン化脂肪族炭化水素類;ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジイソプロピルエーテル等のエーテル類が挙げられるが、好ましくはアルコール類、更に好ましくはメタノール、エタノール、イソプロピルアルコールが使用される。なお、これらの有機溶媒は、単独又は二種以上を混合して使用しても良い。

[0014]

前記溶媒の使用量は、反応液の均一性や攪拌性等により適宜調節するが、4-置換-テト 1 ラヒドロピラン化合物 1 g に対して、好ましくは 0 . 1~50 m 1、更に好ましくは 0 . 5~10 m 1 である。

[0015]

本発明の反応は、例えば、不活性ガスの雰囲気にて、4 ー 置換ーテトラヒドロピラン化合物、ヒドラジン及び有機溶媒を混合して、攪拌しながら反応させる等の方法によって行われる。その際の反応温度は、好ましくは50~120℃、更に好ましくは60~100℃であり、反応圧力は特に制限されない。

[0016]

なお、最終生成物である4ー置換ーテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩は、例えば、 反応終了後、濃縮、蒸留、再結晶、カラムクロマトグラフィー等の一般的な方法によって 単離・精製される。

[0017]

【実施例】

次に、実施例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明の範囲はこれらに限定される ものではない。

[0018]

実施例1 (4-ヒドラジノテトラヒドロピランの合成)

攪拌装置、温度計及び還流冷却器を備えた内容積500m1のガラス製フラスコに、純度95%のテトラヒドロピラニルー4ーメタンスルホネート134.7g(710mmol)、ヒドラジンー水和物256m1(5.27mo1)及びエタノール256m1を加え、窒素雰囲気下、攪拌しながら70~80℃で3時間反応させた。反応終了後、反応液を室温まで冷却し、8mo1/1水酸化ナトリウム水溶液98m1(784mmol)を加えた後、減圧下で濃縮した。濃縮物にトルエン500m1を加えた後に濾過し、濾液を再び減圧下で濃縮した。折出した固体を濾別して、黄色液体として、純度93%(ガスクロマトグラフィーによる面積百分率)の4-ヒドラジノテトラヒドロピラン45.0gを得た(単離収率:51%)。

4-ヒドラジノテトラヒドロピランの物性値は以下の通りであった。

[0019]

CI - MS (m/e) ; 1 1 7 (M+1)

 1 H – NMR (CDCl $_3$, δ (p pm)) ; 1. 28 ~ 1. 41 (2H, m) , 1. 8 4 ~ 1. 90 (2H, m) , 2. 69 ~ 2. 78 (1H, m) , 3. 40 ~ 3. 45 (2H, m) , 3. 92 ~ 3. 98 (2H, m) , 4. 80 (3H, brs)

[0020]

実施例2 (4-ヒドラジノテトラヒドロピランの合成)

攪拌装置、温度計及び還流冷却器を備えた内容積200mlのガラス製フラスコに、純度95%のテトラヒドロピラニルー4ーメタンスルホネート10.0g(53mmol)、ヒドラジンー水和物26ml(528mmol)及びエタノール26mlを加え、窒素雰囲気下、攪拌しながら75℃で3時間反応させた。反応終了後、反応液を室温まで冷却し、反応液をガスクロマトグラフィーで分析(内部標準法)したところ、4ーヒドラジノテトラヒドロピランが3.78g生成していた(反応収率;65%)。

[0021]

実施例3(4-ヒドラジノテトラヒドロピラン塩酸塩の合成)

攪拌装置、温度計及び還流冷却器を備えた内容積200mlのガラス製フラスコに、純度95%のテトラヒドロピラニルー4ーメタンスルホネート10.0g(53mmol)、ヒドラジンー水和物26m1(528mmol)及びエタノール26mlを加え、窒素雰囲気下、攪拌しながら75℃で3時間反応させた。反応終了後、反応液を室温まで冷却し、28%ナトリウムメトキシドメタノール溶液12.1g(63mmol)を加えて濃縮後、トルエン200mlを加えて濾過した。濾液を減圧下で濃縮して0℃に冷却した後に、メタノール50ml及び12mol/1塩酸6.5ml(78mmol)を加え、再び減圧下で濃縮した。濃縮物をエタノール/トルエンで結晶化させ、無色結晶として、純度96%(1H-NMRによる分析値)の4-ヒドラジノテトラヒドロピラン塩酸塩2.8gを得た(単離収率:34%)。

4-ヒドラジノテトラヒドロピラン塩酸塩の物性値は以下の通りであった。

[0022]

融点;198~199℃

CI - MS (m/e) ; 117 (M+1-HC1)

 1 H - N M R (D M S O - d $_{6}$, δ (p p m)); 1.50 (2 H, b r s), 1.90 (2 H, d, J = 8.1 H z), 3.13 (1 H, b r s), 3.28 (2 H, d t, J = 12.0, 2.4 H z), 3.88 (2 H, d, J = 12.0 H z), 4.98 (1 H, b r s), 10.23 (2 H, b r s)

[0023]

実施例4(4ーヒドラジノテトラヒドロピランの合成)

攪拌装置、温度計及び還流冷却器を備えた内容積200mlのガラス製フラスコに、純度95%のテトラヒドロピラニルー4ーpートルエンスルホネート10.0g(53mmol)、ヒドラジンー水和物26ml(528mmol)及びエタノール26mlを加え、窒素雰囲気下、攪拌しながら75℃で3時間反応させた。反応終了後、反応液を室温まで冷却し、反応液をガスクロマトグラフィーで分析(内部標準法)したところ、4ーヒドラジノテトラヒドロピランが2.84g生成していた(反応収率;53%)。

[0024]

実施例5(4-ヒドラジノテトラヒドロピランの合成)

攪拌装置、温度計及び還流冷却器を備えた内容積200mlのガラス製フラスコに、純度95%の4-クロロテトラヒドロピラン31.8g(0.264mol)、ヒドラジンー水和物128ml(2.64mol)及びエタノール100mlを加え、窒素雰囲気下、攪拌しながら75℃で3時間反応させた。反応終了後、反応液を室温まで冷却し、反応液をガスクロマトグラフィーで分析(内部標準法)したところ、4-ヒドラジノテトラヒドロピランが3.10g生成していた(反応収率;10%)。

[0025]

実施例6 (4-ヒドラジノテトラヒドロピランの合成)

攪拌装置、温度計及び還流冷却器を備えた内容積200mlのガラス製フラスコに、純度95%の4-ブロモテトラヒドロピラン17.5g(0.106mol)、ヒドラジンー水和物51ml(1.06mol)及びエタノール40mlを加え、窒素雰囲気下、攪拌しながら75℃で3時間反応させた。反応終了後、反応液を室温まで冷却し、反応液をガスクロマトグラフィーで分析(内部標準法)したところ、4-ヒドラジノテトラヒドロピランが4.32g生成していた(反応収率;35%)。

[0026]

実施例7 (2-メチルー4-ヒドラジノテトラヒドロピランの合成)

攪拌装置、温度計及び還流冷却器を備えた内容積200mlのガラス製フラスコに、純度80%の2-メチルテトラヒドロピラニル-4-メタンスルホネート10.0g(41. 2mmol)、ヒドラジンー水和物20ml(412mmol)及びエタノール20ml を加え、窒素雰囲気下、攪拌しながら75℃で3時間反応させた。反応終了後、反応液を 10

20

30

40

室温まで冷却し、反応液をガスクロマトグラフィーで分析(内部標準法)したところ、2 ーメチルー4ーヒドラジノテトラヒドロピランが3.38g生成していた(反応収率;6 3%)。

[0027]

実施例8(2ーメチルー4ーヒドラジノテトラヒドロピラン塩酸塩の合成) 攪拌装置、温度計及び還流冷却器を備えた内容積200mlのガラス製フラスコに、純度 80%の2ーメチルテトラヒドロピラニルー4ーメタンスルホネート10.0g(41. 2mmol)、ヒドラジンー水和物20ml(412mmol)及びエタノール20ml を加え、窒素雰囲気下、攪拌しながら75℃で3時間反応させた。反応終了後、反応液を 室温まで冷却し、28%ナトリウムメトキシドメタノール溶液9.45g(49mmol) を加えて濃縮後、トルエン200mlを加えて濾過した。濾液を減圧下で濃縮して0℃ に冷却した後に、メタノール50ml及び12mol/l塩酸5.0ml(60mmol) を加え、再び減圧下で濃縮した。 濃縮物をエタノール/トルエンで結晶化させ、無色結 品として、純度99%(ガスクロマトグラフィーによる面積百分率)の2-メチルー4ー ヒドラジノテトラヒドロピラン塩酸塩3.82gを得た(単離収率:61%)。 2-メチルー4-ヒドラジノテトラヒドロピラン塩酸塩の物性値は以下の通りであった。

[0028]

融点;144~146℃

CI - MS (m/e) ; 1 3 1 (M+1-HC1)

 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$, δ (ppm)); 1. 04 (3H, d, J=6. 3Hz 20), 1. 36 \sim 1. 46 (1H, m), 1. 67 \sim 1. 73 (2H, m), 1. 83 (1H, d, J=14. 1Hz), 3. 33 \sim 3. 36 (1H, m), 3. 54 \sim 3. 80 (3H, m), 7. 70 (4H, brs)

[0029]

【発明の効果】

本発明により、繁雑な操作を必要とせず、簡便な方法にて、4-ヒドラジノテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩を製造出来る、工業的に好適な4-ヒドラジノテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩の製法を提供することが出来る。

フロントページの続き

(72)発明者 岩本 圭司

山口県宇部市大字小串1978番地の5

(72) 発明者 前 理之

山口県宇部市大字小串1978番地の5

(72)発明者 原田 崇司

山口県宇部市大字小串1978番地の5

Fターム(参考) 4C062 AA15

宇部興産株式会社宇部研究所内

宇部興産株式会社宇部研究所内

宇部興産株式会社宇部研究所内

【要約の続き】

 $NHNH_2$



(2)

(式中、Rは、前記と同義である。)

で示される4-ヒドラジノテトラヒドロピラン化合物又はその酸塩の製法によって解決される。

【選択図】 なし